PCT

F-93420 Villepinte (FR).

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international





DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

• • •		(11) Numéro de publication internationale:	WO 99/12891
C07C 229/16, 235/06, A61K 31/195, 7/48	A1	(43) Date de publication internationale:	18 mars 1999 (18.03.99)

- (21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR98/01877
- (22) Date de dépôt international: ler septembre 1998 (01.09.98)
- (30) Données relatives à la priorité:
 97/11174
 9 septembre 1997 (09.09.97)
 FR
- (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): L'OREAL [FR/FR]; 14, rue Royale, F-75008 Paris (FR).
- (72) Inventeurs; et
 (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): GALEY, Jean-Baptiste [FR/FR]; 12, rue Charles Dordain, F-93600 Aulnay (FR). DUMATS, Jacqueline [FR/FR]; 13, rue Ambroise Croizat,
- (74) Mandataire: DODIN, Catherine; L'Oréal DPI, 6, rue Bertrand Sincholle, F-92585 Clichy Cedex (FR).
- (81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

- (54) Title: NOVEL DIAMINE ALKYLENE DIACETIC OR TRIACETIC ACID DERIVATIVES, PREPARATION METHOD, USE IN COSMETIC AND PHARMACEUTICAL COMPOSITIONS AND COMPOSITIONS CONTAINING THEM
- (54) Titre: NOUVEAUX COMPOSES DERIVES D'ACIDE ALKYLENE DIAMINE DI- OU TRI-ACETIQUE, LEUR PROCEDE DE PREPARATION, LEUR UTILISATION DANS DES COMPOSITIONS COSMETIQUES ET PHARMACEUTIQUES, ET COMPOSITIONS LES COMPRENANT

(57) Abstract

The invention concerns novel compounds such as esters derived from diamine alkylene diacetic or triacetic acid, and the method for preparing them. The invention also concerns the use of said compounds in cosmetic or pharmaceutical compositions in particular for protecting the organism against oxidant stress.

(57) Abrégé

La présente invention a pour objet de nouveaux composés de type esters dérivés d'acide alkylène diamine di- ou tri-acétique, ainsi que leur procédé de préparation. L'invention concerne également l'utilisation de ces composés dans des compositions cosmétiques et pharmaceutiques en particulier pour protéger l'organisme contre le stress oxydant.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AΤ	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑÜ	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
ΑZ	Azerbaīdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Мопасо	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HÜ	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil .	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		•
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

(:.

30

Nouveaux composés dérivés d'acide alkylène diamine di- ou tri-acétique, leur procédé de préparation, leur utilisation dans des compositions cosmétiques et pharmaceutiques, et compositions les comprenant

- La présente invention a pour objet de nouveaux composés de type esters dérivés d'acide alkylène diamine di- ou tri-acétique, et notamment leur utilisation dans des compositions cosmétiques et pharmaceutiques en particulier pour protéger l'organisme contre le stress oxydant.
- Le stress oxydant caractérise un certain nombre de situations physiologiques et physiopathologiques au cours desquelles existe un déséquilibre de la balance antioxydant/prooxydant. Ce déséquilibre se traduit essentiellement par des processus oxydatifs non contrôlés au sein des tissus vivants mettant en jeu des radicaux libres oxygénés et conduisant à la formation de dégâts oxydatifs sur les molécules et macromolécules biologiques.
- Un certain nombre de situations physiopathologiques provoquent, favorisent, accompagnent et/ou sont la conséquence directe d'un stress oxydant. Il s'agit notamment de l'inflammation, du vieillissement, des maladies neurodégénératives, de l'exposition aux UV et aux rayonnements ionisants, de la carcinogenèse, de la toxicité et/ou du mode d'action de certains médicaments.
- On sait qu'au cours d'un stress oxydant, du fer est libéré de ses sites de stockage normaux comme la ferritine et devient alors accessible pour participer à certaines réactions, et notamment aux réactions de Fenton et Haber-Weiss, permettant ainsi la formation de radicaux hydroxyles, ceux-ci étant connus pour être responsables de nombreux dommages oxydatifs.
- On a, depuis longtemps, recherché des composés, notamment de synthèse, permettant de protéger l'organisme contre le stress oxydant.
 - Ces composés peuvent être regroupés dans les principales classes suivantes :
 - les antilipoperoxydants, tels que la vitamine E, le trolox, le butylhydroxytoluène,
 - les réducteurs biologiques, comme le glutathion réduit et ses dérivés, la vitamine C et ses dérivés,
 - les désactivateurs d'oxygène singulet (quenchers), comme le β-carotène,
 - les systèmes capables de décomposer le peroxyde d'hydrogène et, en particulier, des enzymes telles la catalase ou des peroxydases en présence de leurs cosubstrats.
- 35 les systèmes de protection contre l'anion superoxyde, comme la superoxyde dismutase (SOD) ou des SOD-like tels que le complexe Mn-desferal ou le diisopropyl salicylate de cuivre,
 - les systèmes capables de décomposer les hydroperoxydes organiques comme la glutathion peroxydase ou des systèmes modèles à base de sélénium.
- les chelateurs du fer comme le desferal ou certaines hydroxypyridinones.
 Toutefois, il s'est avéré qu'aucun des chelateurs du fer connus n'était réellement satisfaisant en vue de protéger l'organisme vis-à-vis des radicaux hydroxyles. La

plupart de ces composés protecteurs présentent une toxicité du fait des interférences avec le métabolisme normal du fer, ce qui en limite l'utilisation.

La demande de brevet WO-94/11338 décrit de nouveaux chelateurs du fer efficaces contre le stress oxydant. Ces composés, susceptibles de former des complexes avec le fer, ont des constantes de stabilité faibles, ce qui diminue par conséquent les risques de toxicité associés à leur utilisation.

L'action de ces composés repose sur un nouveau concept, celui des chelateurs du fer activables en situation de stress oxydant.

L'intérêt de ces composés est notamment de limiter les effets secondaires potentiels. En effet, en situation normale, ces composés possèdent une affinité pour le fer suffisamment faible pour ne pas déplacer le fer des protéines de transport comme la transferrine, à l'inverse de certains autres chelateurs puissants tels que le desféral ou l'HBED qui ont des constantes de stabilité élevées (supérieures à 10³⁰). En situation de stress oxydant, ces composés sont oxydés de manière spécifique par H₂O₂, en espèces possédant une forte affinité pour le fer et empêchant sa participation à la formation de HO°, d'où le terme "d'activation en situation de stress oxydant".

Un certain nombre d'expériences *in vitro* ont confirmé l'intérêt de ces composés en tant que protecteurs vis à vis de l'induction de dommages oxydatifs catalysés par le fer sur les différentes classes de molécules biologiques.

Toutefois, l'effet protecteur de ces composés de l'art antérieur sur des cellules en culture reste relativement modéré car leur biodisponibilité reste faible même lorsque les composés se présentent sous forme d'esters d'alkyle.

25

10

15

20

La présente invention a pour but de résoudre ce problème en proposant de nouveaux composés qui sont efficaces contre le stress oxydant et qui confèrent une protection beaucoup efficace contre la toxicité de H₂O₂ sur des cellules en culture.

30

L'invention a donc pour objet un composé de formule (I) :

$$R_1$$
 R_2
 R_3
 CH_2
 R_4
 R_5
 R_5

10

20

dańs laquelle:

- R₁, R₂ et R₃ sont, indépendamment les uns des autres, choisis parmi H, OH ou un radical alcoxy, linéaire ou ramifié, en C1-C8

- R_4 et R_5 sont, indépendamment l'un de l'autre, choisis parmi H ou un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en C₁-C₄; R₄ et R₅ pris ensemble pouvant former un cycle à 5 ou 6 chaînons

X₁ et X₂ sont, indépendamment l'un de l'autre, choisis parmi :

- un groupement -(CO)NR₅R₁ dans lequel R₅ et R₁ sont, indépendamment l'un de l'autre, choisis parmi H ou un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en C₁-C₄; R₆ et R₇ pris ensemble pouvant former un cycle à 5 ou 6 chaînons, ou

- un groupement -O(CO)R₈ dans laquelle R₈ est choisi parmi H ou un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en $C_{\mbox{\tiny 1}}$ - $C_{\mbox{\tiny 8}}$ 15

- Z est choisi parmi un groupement de formule A ou un groupement de formule B

$$CH_2$$
 CH_2
 R'_1
 R'_2
 R'_3
(III)

dans lesquels:

- R'₁, R'₂ et R'₃ sont, indépendamment les uns des autres, choisis parmi H, OH ou un radical alcoxy, linéaire ou ramifié, en C1-C8

- X' est soit un groupement -(CO)NR'4R'5 dans lequel R'4 et R'5 sont, indépendamment l'un de l'autre, choisis parmi H ou un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en C₁-C₄; R'₄ et R'₅ pris ensemble pouvant former un cycle à 5 ou 6 chaînons; soit un groupement -O(CO)R'6 dans laquelle R'6 est choisi parmi H ou un radical alkyle,

linéaire ou ramifié, en C₁-C₈ 25

ainsi que leurs sels organiques ou minéraux.

L'invention a également pour objet un procédé de préparation des composés cidessus dans lequel on fait réagir un sel, par exemple un sel de sodium ou un 30 chlorhydrate, d'un dérivé d'acide N,N'-dibenzyl alkylènediamine N,N'-diacétique ou d'acide N-benzyl alkylenediamine N,N',N'-triacétique, avec 2 à 4 équivalents d'un dérivé halogénométhyle substitué.

15

20

25

L'invention a également pour objet une composition cosmétique ou pharmaceutique, comprenant dans un véhicule cosmétiquement ou pharmaceutiquement acceptable au moins un composé de formule (I) ci-dessus.

Un autre objet de l'invention est l'utilisation des composés de formule (I) en tant qu'agent antioxydant.

Un autre objet de l'invention est l'utilisation des composés de formule (I) dans une composition cosmétique, pour traiter le stress oxydant et/ou pour traiter les effets de l'exposition au soleil et/ou pour prévenir le vieillissement notamment de la peau ou des cheveux.

Un autre objet de l'invention est l'utilisation des composés de formule (I) pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée à traiter le stress oxydant notamment lié à certains états pathologiques, et/ou destinée à traiter des situations pathologiques telles que les cancers, les états inflammatoires, l'ischémie reperfusion, les surcharges en fer, les maladies dégénératives du système nerveux, et/ou destinée à traiter les effets de l'exposition aux rayonnements ionisants ou solaires, et/ou destinée à traiter les effets de l'utilisation de certains médicaments générateurs de radicaux libres, et/ou destinée à prévenir le vieillissement notamment de la peau ou des cheveux.

On a donc constaté que les composés de l'invention exercent un effet protecteur à des concentrations faibles, de l'ordre de quelques micromoles par litre, alors que les composés de l'art antérieur proche, tel que WO 94/11338, n'exercent d'effet qu'à des concentrations bien supérieures, de l'ordre de la millimole par litre.

Les composés selon l'invention sont donc beaucoup plus efficaces que ceux de l'art antérieur vis à vis de la protection de cellules en culture contre la toxicité de H_2O_2 .

Les composés selon l'invention sont donc des esters de dérivés d'acide N,N'-dibenzyl alkylènediamine N,N'-diacétique ou d'acide N-benzyl alkylenediamine N,N',N'-triacétique.

Ils répondent à la formule générale (I) ci-dessus.

De préférence, les radicaux alcoxy sont choisis, indépendamment les uns des autres, parmi les radicaux méthoxy, éthoxy, n-propyloxy, isopropyloxy, n-butyloxy, sec-butyloxy ou tert-butyloxy.

Les radicaux alkyles sont de préférence choisis, indépendamment les uns des autres, parmi les radicaux méthyle, éthyle, n-propyle, isopropyle, n-butyle, sec-butyle ou tert-butyle. Lorsqu'ils forment un cycle, ledit cycle est de préférence un cyclohexyle.

Les composés selon l'invention peuvent aussi se présenter sous forme de sels d'acide minéral ou organique.

Parmi les sels minéraux, on peut citer les sulfates, les chlorhydrates, les nitrates, les phosphates ou les bromates.

5 Parmi les sels organiques, on peut citer les fumarates, les mésylates, les tosylates.

Parmi les composés préférés selon l'invention, on peut notamment citer:

- le bis acétoxyméthyl-[N,N'-bis(3,4,5-triméthoxybenzyl)]éthylènediamine-N,N'-diacétate,
- le bis pivaloyloxyméthyl-[N,N'-bis(3,4,5-triméthoxybenzyl)]éthylènediamine-N,N'-diacétate, et
- le bis N,N-diéthylaminocarbonylméthyl-[N,N'-bis(3,4,5-triméthoxybenzyl)]-éthyl-ènediamine-N,N'-diacétate,
- ainsi que leurs sels, notamment leurs chlorhydrates.

Les composés selon l'invention peuvent être préparés par l'homme du métier sur la base de ses connaissances générales, selon les modes de synthèse conventionnels.

Ce procédé de préparation peut notamment consister à faire réagir un sel, par exemple un sel de sodium ou un chlorhydrate, d'un dérivé d'acide N,N'-dibenzyl alkylènediamine N,N'-diacétique ou d'acide N-benzyl alkylenediamine N,N',N'-triacétique, avec 2 à 4 équivalents d'un dérivé halogénométhyle substitué.

Parmi les dérivés halogénométhyle substitués, on peut citer à titre d'exemple l'acétate de bromométhyle ou le pivalate de chlorométhyle.

La réaction peut avoir lieu dans le DMF à une température de 35-60°C, de préférence 40-50°C, pendant 20-30 heures, de préférence 22-26 heures.

On peut ensuite purifier le produit obtenu, par exemple par chromatographie sur colonne de silice.

30

35

25

10

Les composés selon l'invention peuvent être utilisés comme substances actives pour se protéger des effets néfastes des radicaux libres, c'est à dire contre le stress oxydant et notamment pour traiter des situations pathologiques en médecine humaine ou vétérinaire telles que les cancers, les états inflammatoires, l'ischémie reperfusion, les surcharges en fer, les maladies dégénératives du système nerveux, ou pour traiter les effets de l'exposition aux rayonnements ionisants ou solaires, ou encore pour traiter les effets de l'utilisation de certains médicaments connus pour générer des radicaux libres, et notamment des anticancéreux comme l'adriamycine.

Ces composés peuvent aussi être utilisés dans des situations non pathologiques telles que l'exposition au soleil ou le vieillissement pour protéger notamment la peau ou les cheveux.

Les compositions, notamment cosmétiques ou pharmaceutiques, comprenant un ou plusieurs composés selon l'invention peuvent se présenter sous diverses formes conventionnelles telles que sous forme d'onguent, de crème, de pommade, de gel, de spray, de lotion, d'émulsion ou de dispersion vésiculaire.

Le composé de formule (I) peut être présent en une quantité de 0,001 à 10 % en poids par rapport au poids total de la composition, de préférence à raison de 0,01 à 8% en poids, préférentiellement de 0,1 à 5% en poids.

Lorsque la composition est une composition pharmaceutique, elle peut être administrée sous toutes les formes d'administration usuelles, telles que par voie orale, topique ou parentérale, le support pharmaceutiquement acceptable étant fonction de la forme d'administration choisie.

La forme galénique ainsi que la quantité de composé présent dans la composition peuvent être aisément déterminées par l'homme du métier sur la base de ses connaissances générales.

15

10

Dans les compositions selon l'invention, le composé de formule (I) peut être associé à au moins une autre substance active, notamment une substance antiradicaux libres).

Ces substances peuvent être choisies parmi :

- 20 les antilipoperoxydants, tels que la vitamine E, le trolox, le butylhydroxytoluène,
 - les réducteurs biologiques, comme le glutathion réduit et ses dérivés, la vitamine C et ses dérivés,
 - les désactivateurs d'oxygène singulet (quenchers), comme le β-carotène,
- les systèmes capables de décomposer le peroxyde d'hydrogène et, en particu lier, des enzymes telles la catalase ou des peroxydases en présence de leurs cosubstrats,
 - les systèmes de protection contre l'anion superoxyde, comme la superoxyde dismutase (SOD) ou des SOD-like tels que le complexe Mn-desferal ou le disopropyl salicylate de cuivre,
- 30 les systèmes capables de décomposer les hydroperoxydes organiques comme la glutathion peroxydase ou des systèmes modèles à base de sélénium,
 - les chelateurs du fer comme le desferal ou certaines hydroxypyridinones. Le composé selon l'invention peut également être associé à des anti-inflammatoires, des filtres UV et/ou des promoteurs de pénétration.

35

Le composé de formule (I) et la substance active peuvent être associés au sein de la même composition ou être appliqués séparément.

Les exemples ci-après sont donnés en vue d'illustrer la préparation de certains composés de formule (I) et certaines de leurs utilisations dans les domaines pharmaceutiques et cosmétiques.

Exemple de synthèse 1 : bis acétoxymethyl-[N,N'-bis(3,4,5-trimethoxybenzyl)]-ethylenediamine-N,N'-diacetate de formule :

5

10

15

20

On solubilise 2 g (3,3 mmoles) de dichlorhydrate de l'acide N,N'-bis(3,4,5-trimethoxybenzyl) ethylenediamine-N,N'-diacetique dans 20 ml d'eau par addition de lessive de soude. Le pH est amené à 8 par addition d'acide chlorhydrique concentré. La solution est évaporée à sec, puis le résidu est repris dans 30 ml de dimethyle formamide.

On ajoute 1,3 g de bromométhyle acétate (BrCH₂OCOCH₃; 8,5 mmoles) et le milieu est agité à 45°C pendant 24h. Le mélange est alors évaporé à sec puis repris par du dichlorométhane, lavé à l'eau, séché sur sulfate de sodium, filtré et évaporé à sec.

Le résidu est purifié par chromatographie sur colonne de silice (éluant acétate d'éthyle / heptane 3:1).

On obtient une huile qu'on purifie par cristallisation dans un mélange dichlorométhane / pentane.

On obtient après filtration et séchage, 650 mg d'un solide blanc (rendement : 30%).

Spectre RMN: 1H et 13C (400 MHz) dans CDCl₃: conforme à la structure attendue

25

Analyse élémentaire :

С	Н	N	0
56.46	6,52	4,12	32,91
	6,51	4,18	32,66
	C 56,46 56,24		

Exemple de synthèse 2 : bis pivaloyloxymethyl-[N,N'-bis(3,4,5-trimethoxy-benzyl)]ethylenediamine-N,N'-diacetate de formule :

5

10

15

25

On solubilise 2 g (3,3 mmoles) de dichlorhydrate de l'acide N,N'-bis(3,4,5-trimethoxybenzyl) ethylenediamine-N,N'-diacetique dans 20 ml d'eau par addition de lessive de soude. Le pH est amené à 8 par addition d'acide chlorhydrique concentré. La solution est évaporée à sec, puis le résidu est repris dans 30 ml de dimethyle formamide.

On ajoute 1,5 g de chlorométhyle pivalate (CICH₂OCOtBu; 10 mmoles) et le milieu est agité à 45°C pendant 24 h. Le mélange est alors évaporé à sec puis repris par du dichlorométhane, lavé à l'eau, séché sur sulfate de sodium, filtré et évaporé à sec. Le résidu est purifié par chromatographie sur colonne de silice (éluant dichlorométhane / méthanol 99:1).

On obtient 500 mg d'une huile incolore (rendement : 20%).

20 Spectre RMN: 1H (400 MHz) dans CDCI₃: conforme à la structure attendue

Exemple de synthèse 3 : bis N,N-diethylaminocarbonylmethyl-[N,N'-bis(3,4,5-tri-methoxybenzyl)]ethylenediamine-N,N'-diacetate dichlorhydrate de formule :

On solubilise 2 g (3,3 mmoles) de dichlorhydrate de l'acide N,N'-bis(3,4,5-trimethoxybenzyl) ethylenediamine-N,N'-diacetique dans 20 ml d'eau par addition de lessive de soude. Le pH est amené à 8 par addition d'acide chlorhydrique concentré. La solution est évaporée à sec, puis le résidu est repris dans 30 ml de dimethyle formamide.

On ajoute 1,0 g de 2-chloro N,N-diethylacétamide (CICH₂CONEt₂; 6.6 mmoles) et 0,1 g d'iodure de méthyle puis le milieu est agité à 45°C pendant 24 h. Le mélange est alors évaporé à sec puis repris par du dichlorométhane, lavé à l'eau, séché sur sulfate de sodium, filtré et évaporé à sec. Le résidu est purifié par chromatographie sur colonne de silice (éluant acétate d'éthyle).

L'huile obtenue est reprise dans l'éthanol. Par addition d'acide chlorhydrique concentré, un précipité blanc apparaît. Celui ci est filtré, lavé à l'éther et séché sous

On obtient 650 mg d'un solide blanc (rendement : 25%).

Spectre RMN: 1H (400 MHz) dans CDCl₃: conforme à la structure attendue

20

25

15

5

10

Exemple 4 : mise en évidence de l'activité des composés

L'activité des composés a été évaluée par leur capacité à protéger des cellules V79 contre la toxicité de H₂O₂, technique classiquement utilisée pour évaluer l'efficacité d'antioxydants ou de chelateurs de fer.

On a comparé l'activité du composé de l'exemple 1 avec celle de deux composés de l'art antérieur, décrits dans WO94/11338 :

- comparatif 1 : le dichlorhydrate de l'acide N,N'-bis(3,4,5-trimethoxybenzyl) ethylenediamine-N,N'-diacetique de formule :

- comparatif 2 : son ester méthylique de formule

5

a/ protocole expérimental

- Des cellules V79 ont été repiquées dans le milieu DMEM (Dulbecco Modified Essential Medium) supplémenté par 10% de sérum de veau fœtal, streptomycine, pénicilline et glutamine à 37°C sous une atmosphère de 95% air + 5% CO₂. Les cellules ont ensuite été ensemencées à une densité de 5.10³/ml dans des plaques à 96 puits.
- Après 24 heures, les cellules ont été rincées, puis incubées avec les composés à tester à différentes concentrations.
 - Après 1 heure de contact, 30 μ M de H_2O_2 ont été ajoutés et incubés à 37°C pendant encore 1 heure.
- Les cellules ont ensuite été rincées, puis remises en contact avec le milieu sup-20 plémenté ci-dessus décrit.
 - Après 72 heures, le nombre de cellules a été évalué dans chaque puits en utilisant la technique du rouge neutre.
 - L'effet protecteur est évalué par l'IC₅₀, qui mesure la concentration induisant 50% de protection contre la cytotoxicité comparativement aux puits traités par H₂O₂ seul.

b/ résultats

On a obtenu les résultats suivants :

5

Composé	Résultat (concentration induisant 50% de protection)
composé de l'exemple 1	10 μΜ
comparatif 1	25% de protection uniquement à 10 mM
comparatif 2	supérieur à 1 mM (composé insoluble au-delà)

On constate donc que le composé selon l'invention exerce un effet protecteur beaucoup plus marqué que ceux des deux composés de l'art antérieur.

Exemple 5

On prépare une composition cosmétique se présentant sous la forme d'une émulsion, en utilisant les constituants ci dessous (% en poids) :

	composé de l'exemple 1	0,1%
	PEG 50 oxyéthylèné	3%
20	mono diglyceril stéarate	3%
	huile de vaseline	24%
	alcool cétylique	5%
	eau	qsp 100%

25 Exemple 6

On prépare une composition cosmétique se présentant sous la forme d'une émulsion, en utilisant les constituants ci dessous (% en poids) :

30	composé de l'exemple 1	0,1%
	octyl palmitate	10%
	glyceryl isostéarate	4%
	huile de vaseline	24%
	vitamine E	1%
35	glycérine	3%

eau

qsp 100%

Exemple 7

On prépare la composition cosmétique suivante en utilisant les constituants cidessous (% en poids) :

	composé de l'exemple 2	0,05% 13%
10	huile de jojoba sorbate de potassium	0,3%
10	cyclopentadimethylsiloxane	10%
	alcool stéarylique	1%
	acide stéarique	4%
	stéarate de polyéthylène glycol	3%
15	vitamine E	1%
13	glycérine	3%
	conservateurs	qs
	eau	qsp 100%

20 Exemple 8

On prépare une composition pharmaceutique sous forme de suspension buvable comprenant les constituants suivants :

25	composé de l'exemple 1 éthanol à 90% sorbitol à 70% saccharinate de sodium	0,10 g 1,00 g 0,50 g 0,01 g 0,04 g
30	p-hydroxybenzoate de méthyle arôme	0,04 g qs
50	eau	qsp 5 ml

Exemple 9

On prépare une composition pharmaceutique sous forme de comprimé, comprenant les constituants suivants :

	composé de l'exemple 1	0,10 g
	amidon	0,12 g
40	phosphate bicalcique	0,20 g
	lactose	0,06 g
-	stéarate de magnésium	0,02 g

REVENDICATIONS

1. Composé de formule (I):

5

$$R_1$$
 R_2
 R_3
 CH_2
 R_4
 R_5
 R_5

dans laquelle:

- R_1 , R_2 et R_3 sont, indépendamment les uns des autres, choisis parmi H, OH ou un radical alcoxy, linéaire ou ramifié, en C_1 - C_8

- R_4 et R_5 sont, indépendamment l'un de l'autre, choisis parmi H ou un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en C_1 - C_4 ; R_4 et R_5 pris ensemble pouvant former un cycle à 5 ou 6 chaînons

15

20

- X₁ et X₂ sont, indépendamment l'un de l'autre, choisis parmi :

- un groupement -(CO)NR $_6$ R $_7$ dans lequel R $_6$ et R $_7$ sont, indépendamment l'un de l'autre, choisis parmi H ou un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en C $_1$ -C $_4$; R $_6$ et R $_7$ pris ensemble pouvant former un cycle à 5 ou 6 chaînons, ou

- un groupement -O(CO)R₈ dans laquelle R₈ est choisi parmi H ou un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en C₁-C₈

- Z est choisi parmi un groupement de formule A ou un groupement de formule B

dans lesquels:

25 - R'₁, R'₂ et R'₃ sont, indépendamment les uns des autres, choisis parmi H, OH ou un radical alcoxy, linéaire ou ramifié, en C₁-C₈

7 33/12031 . PC 1/FR30/01

- X' est soit un groupement -(CO)NR' $_4$ R' $_5$ dans lequel R' $_4$ et R' $_5$ sont, indépendamment l'un de l'autre, choisis parmi H ou un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en C $_4$; R' $_4$ et R' $_5$ pris ensemble pouvant former un cycle à 5 ou 6 chaînons; soit un groupement -O(CO)R' $_6$ dans laquelle R' $_6$ est choisi parmi H ou un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en C $_1$ -C $_8$

ainsi que leurs sels organiques ou minéraux.

- 2. Composé selon la revendication 1, dans lequel les radicaux alcoxy sont choisis, indépendamment les uns des autres, parmi les radicaux méthoxy, éthoxy, n-propyloxy, isopropyloxy, n-butyloxy, sec-butyloxy ou tert-butyloxy; et/ou les radicaux alkyles sont choisis, indépendamment les uns des autres, parmi les radicaux méthyle, éthyle, n-propyle, isopropyle, n-butyle, sec-butyle ou tert-butyle.
- 3. Composé selon l'une des revendications précédentes, dans lequel les sels minéraux ou organiques sont choisis parmi les sulfates, les chlorhydrates, les nitrates, les phosphates, les bromates, les fumarates, les mésylates et les tosylates.
 - 4. Composé selon l'une des revendications précédentes, choisi parmi :
- le bis acétoxyméthyl-[N,N'-bis(3,4,5-triméthoxybenzyl)]éthylènediamine-N,N'-diacétate,
 - le bis pivaloyloxyméthyl-[N,N'-bis(3,4,5-triméthoxybenzyl)]éthylènediamine-N,N'-diacétate, et
- le bis N,N-diéthylaminocarbonylméthyl-[N,N'-bis(3,4,5-triméthoxybenzyl)]-éthyl ènediamine-N,N'-diacétate,
 ainsi que leurs sels, notamment leurs chlorhydrates.
 - 5. Procédé de préparation des composés selon l'une des revendications 1 à 4, dans lequel on fait réagir un sel, par exemple un sel de sodium ou un chlorhydrate, d'un dérivé d'acide N,N'-dibenzyl alkylènediamine N,N'-diacétique ou d'acide N-benzyl alkylenediamine N,N',N'-triacétique, avec 2 à 4 équivalents d'un dérivé halogénométhyle substitué.
- 6. Composition cosmétique ou pharmaceutique, caractérisée par le fait qu'elle contient dans un véhicule cosmétiquement ou pharmaceutiquement acceptable au moins un composé de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 4.
 - 7. Composition selon la revendication 6, dans laquelle le composé de formule (I) est présent en une quantité de 0,001 à 10 % en poids par rapport au poids total de la composition, de préférence 0,01 à 8% en poids.

30

-- 40

 C_{ϵ}

- 8. Composition selon l'une des revendications 6 à 7, dans laquelle le composé de formule (I) est associé à au moins une autre substance active, notamment une substance anti-radicaux libres.
- 9. Composition selon la revendication 8, dans laquelle l'autre substance active est choisie parmi les antilipoperoxydants, les réducteurs biologiques, les désactivateurs d'oxygène singulet (quenchers), les systèmes capables de décomposer le peroxyde d'hydrogène, les systèmes de protection contre l'anion superoxyde, les systèmes capables de décomposer les hydroperoxydes organiques, les chelateurs du fer, les anti-inflammatoires, les filtres UV et les promoteurs de pénétration.
 - 10. Composition selon l'une des revendications 6 à 9, se présentant sous forme d'onguent, de crème, de pommade, de gel, de spray, de lotion, d'émulsion ou de dispersion vésiculaire.
 - 11. Utilisation d'au moins un composé de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, en tant qu'agent antioxydant.
- 12. Utilisation d'au moins un composé de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, dans une composition cosmétique, pour traiter le stress oxydant et/ou pour traiter les effets de l'exposition au soleil et/ou pour prévenir le vieillissement notamment de la peau ou des cheveux.
- 13. Utilisation d'au moins un composé de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, pour la préparation d'une composition pharmaceutique
 - destinée à traiter le stress oxydant notamment lié à certains états pathologiques, et/ou
- destinée à traiter des situations pathologiques telles que les cancers, les états
 inflammatoires, l'ischémie reperfusion, les surcharges en fer, les maladies dégénératives du système nerveux, et/ou
 - destinée à traiter les effets de l'exposition aux rayonnements ionisants ou solaires, et/ou
 - destinée à traiter les effets de l'utilisation de certains médicaments générateurs de radicaux libres, et/ou
 - destinée à prévenir le vieillissement notamment de la peau ou des cheveux.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

nal Application No

PCT/FR 98/01877 . CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER PC 6 C07C229/16 C07C C07C235/06 A61K31/195 A61K7/48 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 C07C A61K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category 3 Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. WO 95 16663 A (CIBA GEIGY AG ; GASPARINI χ 1-3,5-13FABRIZIO (CH); LEUTERT THOMAS (CH); FARLE) 22 June 1995 see examples 1-5 Α WO 94 11338 A (OREAL ;GALEY JEAN BAPTISTE 1 - 13(FR); DUMATS JACQUELINE (FR)) 26 May 1994 cited in the application see claims Α GALEY, JEAN-BAPTISTE ET AL: 1 - 13"N,N'-bis(3,4,5-trimethoxybenzyl) ethylenediamine N,N'-diacetic acid as a new iron chelator with potential medicinal applications against oxidative stress" BIOCHEM. PHARMACOL. (1996), 51(2), 103-15 CODEN: BCPCA6; ISSN: 0006-2952, 1996. XP002064715 Further documents are listed in the continuation of box C. Χ Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publicationdate of another citation or other special reason (as specified) document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or-more other such documents, such combination being obvious to a person skilled "O" document referringsto an oral disclosure, use, exhibition or document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed in the art. "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of theinternational search

Date of mailing of the international search report

12 November 1998

20/11/1998

Authorized officer

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Sánchez García, J.M.

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter mal Application No
PCT/FR 98/01877

		PCT/FR 98	3/01877	
C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.	
Α	EP 0 755 917 A (OREAL) 29 January 1997 see examples		1-13	
4	US 4 528 196 A (PITT COLIN G) 9 July 1985 see the whole document		1-13	
4	EP 0 700 896 A (OREAL) 13 March 1996 see examples		1-13	
			,	
•				
			·	
-	· -			
			-	
		:		
N. e				
ا الله الله الله الله الله الله الله ال		egigen ≢in yaseli	· ·	
	ing the second of the second o	22		-, ·
, .			·	
			1	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Inter Inal Application No PCT/FR 98/01877

Patent document		J 2.5 5			T
cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9516663	A	22-06-1995	AU CA CN EP FI HU JP NO	1033495 A 2179203 A 1137267 A 0734374 A 962435 A 74457 A 9507473 T 962307 A	03-07-1995 22-06-1995 04-12-1996 02-10-1996 12-06-1996 30-12-1996 29-07-1997 04-06-1996
WO 9411338	A	26-05-1994	FR FR EP JP US US	2698095 A 2706889 A 0668854 A 8506090 T 5703095 A 5629436 A	20-05-1994 30-12-1994 30-08-1995 02-07-1996 30-12-1997 13-05-1997
EP 0755917	Α	29-01-1997	FR AT CA DE DE ES JP	2737204 A 164830 T 2182112 A 69600225 D 69600225 T 2114341 T 9132556 A	31-01-1997 15-04-1998 27-01-1997 14-05-1998 24-09-1998 16-05-1998 20-05-1997
US 4528196	Α	09-07-1985	NONE		
EP 0700896	A .	13-03-1996	FR AT AU CA DE DE ES JP JP US	2724317 A 144978 T 675902 B 2837795 A 2157750 A 69500082 D 69500082 T 2096504 T 2776770 B 8092081 A 5709848 A	15-03-1996 15-11-1996 20-02-1997 04-04-1996 09-03-1996 12-12-1996 06-03-1997 01-03-1997 16-07-1998 09-04-1996 20-01-1998

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem Internationale No PCT/FR 98/01877

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 C07C229/16 C07C235/06

A61K31/195 A61K7/48

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 6 CO7C A61K

Documentation consultée autre que la documentationminimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données electronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés)

C. DOCOIMA	NTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie 3	Identification des documents cités, avec le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	WO 95 16663 A (CIBA GEIGY AG ;GASPARINI FABRIZIO (CH); LEUTERT THOMAS (CH); FARLE) 22 juin 1995 voir exemples 1-5	1-3,5-13
А	WO 94 11338 A (OREAL ;GALEY JEAN BAPTISTE (FR); DUMATS JACQUELINE (FR)) 26 mai 1994 cité dans la demande voir revendications	1-13
Α	GALEY, JEAN-BAPTISTE ET AL: "N,N'-bis(3,4,5-trimethoxybenzyl) ethylenediamine N,N'-diacetic acid as a new iron chelator with potential medicinal applications against oxidative stress" BIOCHEM. PHARMACOL. (1996), 51(2), 103-15 CODEN: BCPCA6;ISSN: 0006-2952,1996, XP002064715	1-13
	-/	

X Voir la suite du cadre C pour la finde la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiques en annexe
Catégories spéciales de documents cités: A" document définissant l'état général de latechnique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date dédépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendcation de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant là date de dépôtinternational, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée	"T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité etn appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention. "X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément. "Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison etant évidente pour une personne du métier. "&" document qui fait partie de la même famillede brevets.
Date à laquelle la recherche internationale a étéeffectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
10 '. 1000	22 /22 /222

Date à laquelle la recherche internationale a étéeffectivement achevée

12 novembre 1998

Nom et adresse postale de l'administrationchargée de la recherche internationale
Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2

NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.
Fax: (+31-70) 340-3016

Sánchez García, J.M.

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (juillet 1992)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem. Internationale No . PCT/FR 98/01877

C (c =	PCI/FR 98/018//			
C.(suite) D Catégorie	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cites, avec,le cas échéant. l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visees		
	·			
A	EP 0 755 917 A (OREAL) 29 janvier 1997 voir exemples	1-13		
A	US 4 528 196 A (PITT COLIN G) 9 juillet 1985 voir le document en entier	1-13-		
A	EP 0 700 896 A (OREAL) 13 mars 1996 voir exemples	1-13		
	•			
	·			
	·			
		·		
		0		
	•			
	·	·		

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Dem Internationale No
PCT/FR 98/01877

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication.	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 9516663 A	22-06-1995	AU 1033495 A CA 2179203 A CN 1137267 A EP 0734374 A FI 962435 A HU 74457 A JP 9507473 T NO 962307 A	03-07-1995 22-06-1995 04-12-1996 02-10-1996 12-06-1996 30-12-1996 29-07-1997 04-06-1996
WO 9411338 A	26-05-1994	FR 2698095 A FR 2706889 A EP 0668854 A JP 8506090 T US 5703095 A US 5629436 A	20-05-1994 30-12-1994 30-08-1995 02-07-1996 30-12-1997 13-05-1997
EP 0755917 A	29-01-1997	FR 2737204 A AT 164830 T CA 2182112 A DE 69600225 D DE 69600225 T ES 2114341 T JP 9132556 A	31-01-1997 15-04-1998 27-01-1997 14-05-1998 24-09-1998 16-05-1998 20-05-1997
US 4528196 A	09-07-1985	AUCUN	
EP 0700896 A	13-03-1996	FR 2724317 A AT 144978 T AU 675902 B AU 2837795 A CA 2157750 A DE 69500082 D DE 69500082 T ES 2096504 T JP 2776770 B JP 8092081 A US 5709848 A	15-03-1996 15-11-1996 20-02-1997 04-04-1996 09-03-1996 12-12-1996 06-03-1997 01-03-1997 16-07-1998 09-04-1996 20-01-1998

THIS PAGE BLANK (USPTO)